### 1/5/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0001306697

WPI ACC NO: 1977-45279Y/

Photosensitive printing plates prodn. - with a sensitive layer contg. binder, polymerisable monomer, and a photosensitizer system contg.

anthra-(9,1-cd)-azole(2) and aminobenzenes

Patent Assignee: HOECHST AG (FARH)

Patent Family (10 patents, 7 countries)

			•				
Patent			Application	•			
Number	Kind	Date	Number	Kind	Date	Update	
BE 849869	А	19770624				197726	, Β
DE 2558813	А	19770707	DE 2558813	Α	19751227	197728	E
NL 197614408	A	19770629				197728	E
JP 52082415	A	19770709				197734	E
FR 2336708	A	19770826	•			197743	E
	A	19790724				197933	·E
CA 1058943						198040	Ē
GB 1576217	Α	19801001				198437	E
JP 1984033893	B	19840818		_	40054000		_
DE 2558813	Ċ	19841031	DE 2558813	y	19751227	198445	E_
NL 182755	В	19871201				198751	E

Priority Applications (no., kind, date): DE 2558813 A 19751227

### Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes

BE 849869 A FR CA 1058943 A EN

## Alerting Abstract BE A

Photosensitive copying materials contain (a) >=1 unsatd. cpd. contg. >=2 polymerisable double bonds, (b) >=1 polymeric binder and (c) a photoinitiator system comprising (i) >=1 cpd. of formula (I) (where R0 = O, S or NR1; R1 = H, 1-6C (un)satd. hydrocarbon gp.; 1-6C (un)satd. hydrocarbon gp. substd. by OH, alkoxy, alkoxycarbonyl, acyl, acyloxy and/or halogen; 7-10C aralkyl gp.; 2-18C acyl gp.; or a polyalkylene oxide gp. -(CaH2a-O)n-CaH2a-OH or -(CaH2a-O)n-CaH2a-OCH3 in which a = 2-4 and n = 1-10; and R2 = H, alkoxy, 1-6C alkyl or halogen; and (ii) >=1 cpd. of formula (II) (where R3 = 1-6C alkyl gp.; R4 = 1-6C alkyl gp.; R5 = H, 1-6C alkyl, 1-4C alkoxy, 6-12C aryl or dialkylaminostyryl gp.; and x = O or 1).

The photoinitiator system I/II has good compatibility and solubility in the binder/monomer system and does not exude or crystallise on storage. The compsns. are pref. applied to substrates such as aluminium sheet in the prodn. of printing plates. Suitable binders (a) are e.g. solvent soluble polyamides, polyvinyl acetate, acrylic resins, etc. The monomer (b) may be e.g. esters of (meth)acrylic acid with di-, tri- or tetraethylene glycol, trimethylolpropane, glycerine, etc; and monomers contg. urethane gps.

Title Terms/Index Terms/Additional Words: PHOTOSENSITISER; PRINT; PLATE; PRODUCE; SENSITIVE; LAYER; CONTAIN; BIND; POLYMERISE; MONOMER; SYSTEM; ANTHRA; CD; AZOLE

## Class Codes

(Additional/Secondary): C08F-002/50, G03C-001/68, G03F-007/10\_-

File Segment: CPI; EngPI

DWPI Class: A25; A89; E13; G05; G06; P83; P84

Manual Codes (CPI/A-M): A02-A09; A12-L01; A12-L02B; A12-W07C; E06-D18; E06-E05; E06-F05; E10-B01A; E10-B02A; E10-B04A; G05-A; G06-D05; G06-F03D

# 19日本国特許庁.

# ①特許出願公開

# 公開特許公報

昭52—82415

© Int. Cl<sup>2</sup>. G 03 C 1/68 C 08 F 2/46 G 03 F 7/02 26(3) A 22

庁内整理番号 6906—27 7265—27 7342—45 砂公開 昭和52年(1977)7月9日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 13 頁)

図協力作用を有する光開始剤系を含む感光性複
写組成物

②特

願 昭51-160861

**②**出

阿51(1976)12月27日

優先権主張

②1975年12月27日③西ドイツ国

@P2558813.0

@発 明 者

ヴェルナー・フラス

ドイツ連邦共和国ナウロート・

タウヌス・エルプセンアツカー 37

②出願人 ヘキスト・アクチエンゲゼルシ

ドイツ連邦共和国フランクフル ト・アム・マイン80

②代 理 人 弁護士 ローランド・ゾンデル ホフ 外1名

明 紐 4

1 発明の名称

協力作用を有する光開始剤系を含む感光性複 写組成物

- 2 特許請求の範囲
  - 1. ポリマー結合剤少なくとも1種、付加重合可能の二重結合を少なくとも2個有するエチレン系不飽和化合物少なくとも1種及び光開始剤系から成る感光性複写組成物において、使用される光開始剤系が少なくとも2つの成分a及びbから成り、その際成分aは一般式1:

$$\begin{array}{c|c}
1 & 2 \\
N - R_0 \\
3 & 3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
1 & 3 \\
0 & 5
\end{array}$$

【式中 R<sub>0</sub> は 0、 S 又は NR<sub>1</sub> を 表し、 R<sub>1</sub> は 水素、 炭素原子数 1~ 6 の飽和又は不飽和非 電換炭化水素基、炭素原子数 1~ 6 の飽和又

は不飽和炭化水泉基(これはヒドロキシル基 、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、 アシル基、アシルオキシ基及び/又はハロゲ ン原子により骨換されている)、炭素原子数 7~10のアルアルキル基、炭素原子数2~ 18のアシル基又は一般式:

-(caH<sub>2a</sub>-0)n-caH<sub>2a</sub>-0H 又は

 $-(c_a H_{2a} - 0)_n - c_a H_{2a} - 0 CH_3$ 

(式中 a = 2 ~ 4、及び n = 1 ~ 10)のポリアルキレンオキシド基を表わし、 R<sub>2</sub> は水素、アルコキン基、炭素原子数 1 ~ 6のアルキル基、又はハロゲン原子を表す〕の化合物の少なくとも1種であり、

成分 b は一般式 3:

$$\begin{array}{c|c} R_3 & & \\ R_4 & & \\ \end{array} N - \begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ \end{array} C + CH + CH \\ & \\ & \\ & \\ \end{array} C - R_5$$

〔犬中 R<sub>3</sub> は炭素原子数1~6のアルキル基を表し、 R₄ は炭素原子数1~6のアルキル基を表し、 R<sub>5</sub> は水系、炭素原子数1~6の

アルキル苺、アルコキシ苺(そのアルキル苺 は炭素原子1~4個を有する)、炭素原子数 6~12のアリール苺、又はジアルキルアミ ノスチリル苺を最し、×は0又は1を表す〕 の化合物の少なくとも1種である、ことを特 敬とする協力作用を有する光開始剤系を含む 感光性複写組成物

- 3. 支持材上に処理された感光層の形で存在する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の感光性複写組成物
- 4. 溶剤中の溶液の形で存在する特許精浓の範囲第1項又は第2項記敷の感光性複写組成物3 発明の詳細な説明

本発明は、固体層の形でか又は液体コンパウントとして工築的に使用することができ、かつ 実際に少なくとも1種のポリマー結合剤、少なくとも1種のエチレン系不飽和重合可能の化合

て使用することが公知である。

と からの分子の構造によれば、 これらの光開始 割はほとんど特殊な層として使用することが できるにすぎず、他の重合可能な組成物の形で 使用した場合には実際にその作用効果を失う。

多くの場合高度の架橋度を得るためには、多 長の開始剤を使用する必要があるが、この場合 開始剤の装入は、感光性複写組成物への可溶性 によつて限定される。

その相容性の欠如は、複写組成物が貯蔵又は 輸送の好ましくない条件下に実際に種々の温度 に曝された場合に観察される。この条件下にあ つては光開始剤が含出及び/又は結晶し、その 結果感光性が損なわれ、場合によつては感光性 層の付着性が著しく減少しまた実際に複写組成 物の舞命を減少させる。

ビニル又はビニリデン基を有するモノマーを 含有する複写組成物に光開始剤として式:

$$R - (CH = CH)_n - C - (CH = CH)_m - R'$$

特開昭52—8 2415 (2) 物及び少なくとも2種の光開始到から成る光開始到系から成る新規感光性超写組成物に以する

本発明による「戦合可能のエチレン系不飽和化合物」とは付加重合可能の低分子多官能性モノマー並びに多数の光架橋可能の不飽和高分子化合物を意味する。

との化合物の多くは不飽和化合物の光重合用 光開始剤として記載されている。

の不飽和ケトンを使用することは两ドイツ特許 出頭公開第2060575号公報から公知である。この種の化合物のみを含む形のの放光性はまた 酸的多量に使用した場合にも十分明れなく、また 西ドイツ特許1137625号明細費からな とが知られてするとが知られてする 化合物、例えばば子供のをなった。 は合物で使用した場合になった。 は合ったで使用した場合になった。 は合ったではなった。 は合ったではなったが知りませる。 ないではない。 は合ったではない。 は合ったではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。 はないのではない。

本発明の目的は複写組成物の他のすべての成分と良好な相容性を有する極めて有効な光開始別系を得ることにあり、この光開始別は特に低分子量のモノマーアクリレート及びアルキルアクリレートの光重合に適しておりまた本発明による複写組成物に、特殊な条件下において高架機度と組合された極めて良好な感光性を提供する

特閱 昭52-8 2415(3)

ととろで結合剤及びモノマーアクリレート又、 はアルキルアクリレートの他に、光開始剤とし て一般式(1)(後記)に相応する化合物を含む複 写組成物の感光性は、カルポニル基がp一ジア ルキルプミノブリール基に直接又はビニル基を 介して結合している式』(後記)により表され る化合物型の第2光開始剤を付加するととによ つて協力作用的に増大し得ることが判明した。

本発明は、ポリマー結合剤少なくとも1種、 付加度合可能の二重結合を少なくとも2個有す るエチレン系不飽和化合物少なくとも1種及び 光開始到系から成る感光性複写組成物に関し、 該 組 成 物 は 使 用 さ れ る 光 開 始 剤 が 少 な く と も 2 つの成分a及びぃから成り、その際 成分 a は一般式 I:

$$\begin{array}{c} 1 \\ N \\ R_0 \\ \end{array}$$

されている)によつて置換されていてもよい。

2 一位における他の適当な世換分は、アリル 基、炭素原子数7~10のアルアルキル基、有 利にはペンジル蒸又はトルイル基、又は炭素原 子数2~18のアシル基である。アシル基のり ちアセチルかちステアリルまで、ペンゾイル、 メトキッペンソイル、エトキシペンゾイル、メ チルペンソイル、ペンソスルホニル又はトシル が好ましい。

アントラセン基本構造( 式I: Ro=0、S、 NR<sub>1</sub> )の 6 員環における世換分 R<sub>2</sub> は 7 一、 8 --、9-又は10-位、有利には10-位にあ つてよく、また水霖、ハロゲン、有利には塩素 又は臭名、又はアルコキシ基、有利にはメトキ シ基又はエトキシ基、又は炭素原子数1~6の アルキル基、有利にはメチル基又はエチル基で あつてよい。

式』の型の化合物における R3 及び R4 の適当 な恒換分は、炭素原子数1~6、有利には1~ 4 の非値換の低級アルキル蕗であり、これは直

〔式中 H3 は炭素原子数1~6のアルキル基を 表し、 R4 は炭素原子数1~6のアルキル基を 表し、: Fs は水紫、炭紫原子数1~6のアルキ ル共、アルコキシ基(そのアルキル基は炭素原 子1~4個を有する)、炭素原子数6~12の **プリール巷、又はジアルキルアミノスチリル茶** を表わし、×はO又は1を表す〕の化合物の少 なくとも1種である、ことによつて特徴づけら れる。・

6 -- オキソーアントラ(1,9 -- cd )ピラ ゾールー 2 ( 6 H ) 型 ( 式 I : R<sub>0</sub> = NR<sub>1</sub> ) 化 相当 する 化 合物 は、 2 一位( = -R1 ) で 水 繁 、 炭素原子数1~6、有利には2~4の非懺換の 低級アルキル基、ヒドロキシル基、アルコキシ 菇、フルコキシカルポニル基、有利にはエトキ シカルボニル基、アシル基、アシルオキシ基又 はハロケン、有利には塩素又は臭素によつて置 換されているか、又は炭素原子数1~6、 宥利 には2~4の関換アルキル基(炭素原子の数を 示す1~6は置換アルキル基中に直鎖状で配置

〔式中 Ro は O 、 S 又は N R<sub>1</sub> を 表 し 、 R<sub>1</sub> は 水 条 、炭素原子数1~8の飽和又は不飽和非微換炭 化水泵基、炭素原子数1~6の飽和又は不飽和 **炭化水素基( とれはヒドロキシル基、 アルコキ** シ菘、アルコキシカルポニル茲、アシル萃、ア シルオキシ若及び/又はハロゲン原子により機 換されている)、炭素原子数7~10のアルブ ルキル港、又は炭素原子数2~18のアンル基 又は一般式:

> -(CaH2a-0)n-CaH2a-0H 又は -(CaHea-O)n-CaH:2a-OCH3

(式中a=2~4、及びn=1~10)のポリ アルキレンオキシド基を表し、 R2 は水素、フ ルコキシ基、炭素原子数1~6のアルキル基、 又はハロゲン原子を表す〕の化合物の少なくと も1種であり、

成分 b は一般式 B:

$$R_4$$
 N (CH=CH)<sub>x</sub> - C - R<sub>5</sub>

鎖又は分枝鎖で配置されており、 R3 及び R4 は 同一又は異なつていてもよい。

R5 にかける恒換分は、水素、炭素原子数1~6、有利には1~4の低級アルキル茲、アルコキン茲、有利にはメトキン茲、エトキン茲、イソプロポキン茲、プロポキシ茲又はプロポキシ茲はアリール茲、有利にはトリル茲、ジアルキルアミノフェール茲、又はジアルキルアミノスチリル茲であつてよい。

x は O 又は 1 であり、有利には O である。

式 I ( Ro は N-R1 である) に相応する化合物は、 2 位における置換分として下記の任意の基を含んでいてもよい:

о́н

及び

R2=H、OCH3、OC2H5 又は CL

下記の化合物は式1の型の化合物として有利 に使用される:

_	•	第	1 . 掇 .	
化合物	, 物番号	盥换分 ₽0	<b>旋换分</b> 用	置換分R2
i	1	·o	<del>-</del> .	н
1	2	s	<del>-</del>	. н
I	.3	NR <sub>1</sub>	н	. н.
1	4	NR <sub>1</sub>	co-c <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	н.
1	<b>5</b> .	NR <sub>1</sub>	со-с вн 4 • р-осн 3	н
1	6	NR <sub>1</sub>	CO-C17H35	н
1	7	ŃВ <sub>1</sub>	CO-C7H15	н

1	8	NR <sub>3</sub>	CO-C3H7	• н	1 28	ия	特開 昭52— 8 2 4 1 cH <sub>2</sub> -co-c <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	5(5) _~ C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	9	NR <sub>1</sub>	CO-C2H5	н	1 29	NR <sub>1</sub>	CH2-CH(OH)-CH2-CH3	C2H5
ì	10	NR <sub>1</sub>	со-сиз	н	1 -30	NR <sub>1</sub>	н	CZ
	11	, ин <sub>1</sub>	SO2-C6H4 · p-CH3	н	1 31	NR <sub>1</sub>	сн <sub>2</sub> -сн(он)сн <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	CŁ
I	12	NR <sub>1</sub>	n-C4H9	Ĥ	1 32	иR <sub>1</sub>	CH2-CH(OH)-CH2CL	CT
3	13	. NR <sub>l</sub>	i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	н	1 33	ия	со-сн3	C4
1	14	NR <sub>1</sub>	アリル	н	•	第		
J	15 .	NR	ベンジル	. н		置换分		
I	16	NR	CH2-COOC2H5	H	化合物番号	R <sub>3</sub> R <sub>4</sub>	置 换 分 R <sub>5</sub>	×
	17	NR <sub>1</sub>	СH2-СО-С6H5	н	1 1	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	p-C6H4N(CH3)2	0
1	18	NRl	сн <sub>2</sub> сн(он)сн <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	н	. I.2 I 3	сн <sub>3</sub> сн <sub>3</sub>	осн <sub>3</sub> осн <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	0
ī	19	NR1	н Н	ос <sub>ан</sub> ь	11 4	сна сна	0-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	0
	20	nя <sub>1</sub>	CO-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	1 5	сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub>	OC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	Ö
1	21	nr <sub>1</sub>	со-сен4 р-оснз	oc <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	n 6 n 7	сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub>	СН <sub>З</sub> С <sub>2</sub> Н <sub>5</sub>	, o
7	22	NR <sub>1</sub>	СО—С <sub>17</sub> Н <sub>35</sub>	oc <sub>z</sub> H <sub>5</sub>	п 8	сиз сиз	1-C3H7	0
_	23	NR <sub>1</sub>	CO-C7H15	OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	n 9	сн <sub>3</sub> сн <sub>3</sub>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	. O
	24	NR <sub>1</sub>	CO-C2H5	OC2H5	1 10 1 11	сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub>	. н сн≐сн–С <sub>6</sub> н <sub>4</sub> —р–N(СН <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	• • •
	25	NR <sub>1</sub>	со-сиз	oc <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	I 12	CH3 CH3	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	.1
	26 .		ペンジル	oc <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	I 13	CH3 CH3	p-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	ì o
	27	NR <sub>1</sub>	CH2COOC2H5	oc <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	B 14 B 15	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	С <sub>б</sub> Н <sub>5.</sub> p—С <sub>б</sub> Н <sub>4</sub> ·N·(С <sub>2</sub> Н <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	0

協力作用の機構はいまだ知られていない。しかし残くべきとには本発明により式」に相応する化合物を式』の化合物と結合することにによって、ある場合には描かれた1個以上の等級によって、例えば階段楔の完全に再生された段段の数によって使用された各成分の個々の合計をとれませる第しく増大された感光性が得られることが判明した。

式 I のすべての化合物が p ージアルキルフミ ノフェニル基を含むとはいえ、この基のみの存 在がこの型の化合物に関する協力作用を予測せ しめるには不十分である。

とのことは、例えば化合物 J 18 が下記の化合物 A、B 又は C と組合された場合協力作用を有する光開始剤を生じないという事実によつて証明される。化合物 J 18 の作用効果はこれらの化合物 (A、B) によつては増大されないか、文は化合物 (C) の場合にはむしろ減少する

B: 
$$CH = CH - N - N - CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 - CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 - CH_3$$

$$C : \begin{bmatrix} \bigcirc \\ \bigcirc \\ \downarrow \\ C_2H_5 \end{bmatrix} CH = CH - \bigcirc \\ N < CH_3 \\ CH_3 \end{bmatrix} J \odot$$

従つて式』の化合物と結合した場合に式」の 化合物の光開始剤作用が著しく増大することは 更に予測することができない。

協力作用は、下記の実施例4から明らかなよ うに、すべての混合比において明らかに得られ

本発明で使用された式 1 の化合物と式 1 の化合物と式 1 の化合物と 0 重量比は、2 : 9 8 ~ 9 8 : 2 の広い 範囲内で可変である。8 0 : 2 0 及び 2 0 : 8 0 の割合が有利であり、この範囲内では 4 0 : 6 0

特朗 昭52-82415(6)"

~60:40の比が挙げられる。

本祭明による祝写組成物は基本成分として結合制、液体及び/又は固体の重合可能な有機化合物、及び式」と式』に相応する上記型の光開始削混合物から成る。

 応生成物、及び水酸基を含むポリエステルのアクリレート及びメタクリレートである。本発明による光度合体層に使用するのに適した化合物及び他のモノマーは例えば米国特許第2760863号及び同第3060023号明細都に記載されている。

西ドイツ特許出顧公開第2064079号公 戦から公知のウレタン基含有モノマー及び照ド イツ特許出顧公開第2361041号公報から 公知のビウレット基含有モノマーは同様に使用 可能である。

るのに滴している。ポリピニルシンナメート及び、不飽和エステルのプレポリマー、例えばジフリルイソフタレートのブレポリマー、又は两トイッ特許出頗公開第2203732号公報に記収されたポリマーのアリルイミト、及び米周特許額2902710号明細書による額状ビニリデン基を含むポリ酢酸ビニル。

市版の又は有利には人工のモノマーを使用する場合、これらは通常、熱により誘導される重合を阻止するため少量(約50~100 ppm)の開始剤を含む。

本発明による複写組成物は極端な貯蔵条件下 にあつても劣化を生ぜしめないために、開始 剤 の骨を使用したモノマーの重量に対して1%増 加することができる。

下記の化合物は感開始剤として使用することができる: pーメトキシフェノール、ヒトロキノン、アルキル催失又はアリール置換されたキノン及びヒドロキノン、3級プチルカテコール、ビロガロール、樹脂酸鋼、ナフチルブミン、

βーナフトール、塩化鋼(1)、2,6ージーtert ープチルーpークレゾール、フェノチアジン、ピリジン、ニトロペンゼン及びジニトロペンゼン、pートルキノン、クロロアニル、及びチアジン契料、例えばチオニンブルー0。

特開 昭52-8 24 1/5(7)----

許出版公開第2027466号公報によるメチルメタクリレートとN―(p―トルエンースルホニル)—カルバミン酸—(B―メタクリルオキシ)—エチルエステルの共麻合体、更にマレイン酸樹脂、テルベンフェノール樹脂及び他のものから成る。

水性アルカリ現像被は現像処理にしばしてのおいることから、アルカリ可溶性であるが有別は水性アルカリ溶液を動きの調性スチレンの独の結合剤の例はスチレンメタクリル酸との共重合体、ステレン、アルキルメタクリレート及びメタクリル酸とのカーボリマー、マレイン酸樹脂及び西ドリンとのターボリマー、マレイン酸樹脂及び晒に配数されている共動合体である。

更に可塑剤、接着促進剤、水素供与体、酸素 吸収剤、染料、顔料、発色剤、 UV ― 吸収物質 及び感度調整剤を、本発明による複写組成物に 添加することもできる。

第3827908号明細帯に記載されているもの、更に西トイン特許出額公開第2028773号公報によるヘテロ環式メルカブタン、西ドイン特許出額公開第2448821号公報によるメルカブトアルカン酸アニリド及び西ドイン特許出額公開第2448850号公報によるメルカブトアルカン酸エステル。

公知方法で使用することのできる適当な水素 供与体は例えば脂肪族エーテル基を含む物質又 は現状ターシカルボニル化合物である。場合に よつては結合剤又は重合可能の物質にこの作用 を負わせることもできるが、この場合該物質は 不安定な水素原子を含むことを前提とする。

更に本発明による光重合可能の複写組成物は 染料及び/又は顔料を含んでいてもよく、これ はコントラストを高めるため又は暦を固化する ために加えることができる。適当な染料は例え ぱ米国特許第3218167号及び同第388 4693号明細費に記載されている。

本発明による感光性複写組成物は更にハレー

とれらの添加剤の種類及び最は、複写組成物が意図されている適用分野によつて決定される。 更に添加した物質は、開始処理に必要とされる化学光線が過度に吸収されないように、従つて複写組成物の実際の感光性が減少しないよう配慮する必要がある。

適当な可塑剤は例えばジプチルフタレート、ジインオクチルアジペート、ニトレートエステル、アルキル及びアリールホスフェートエステル、塩素化パラフイン、グリコール及び脂肪族ポリオールである。高い大気湿度で良好な貯蔵性を確保するためには水に不溶性の可塑剤を使用することが好ましい。

接着促進剤は、感光性複写組成物が過度に解 光されるすべての場合に、例えばこれをフォトレジスト物質として使用すべき場合に添加される。下記の接着促進剤は有利であることが判明した:モノマー又はポリマーの有根シラン、窒素含有ヘテロ環式化合物、例えば米園特許第3645722号、同第3622234号及び同

ション止めフイルターとして作用する UV. 一吸収剤を含んでいてもよい。適当な無色化物質は例えば西ドイツ特許出額公開第2243182 号公報に記載されている。

本発明の範囲内では感光性複写組成物の基本成分は次の割合であることが好ましく、この場合%は重量%でありまた組成物の全固体含有量に対して計算したものである。

結合剤	15~99%
モノマー	1~75%
光開始剤混合物	0.1~10%
水絮供与体	0.5~10%
可觀剤	0.0~1.5%
接着促進剤	0.0~15%
染料又は餌料	0.0~30%

工業用としては、本発明による感光性複写組成物を溶液又は分散液の形で、例えば使用者自身が特殊な支持材に施すことのできるいわゆるフォトレジスト組成物として使用することができる、この処理は例えば化学的ミリング、印刷

時開 昭52-8 2415(8)

更に本発明による感光性複写組成物はペース 材上に配成された固体の光重合可能な層の形で 売買することができ、これは印刷版、浮彫り像 、防食材、ステンシル、マトリックス、スクリ ーン印刷版、単複写及び同様のものを製造する のに使用される。特に重要な使用分野は、平版 印刷、レリーフ印刷又は凹刻印刷用の貯配 なブレセンショイズト印刷板としての使用である。

席光性複写組成物は、解光中大気中の酸素の作用から保護することが好ましい、 それというのも酸素は層内にラジカルを形成せしめ、 これを不活性化する傾向を有するからである。 この種の酸素の排除は例えば西ドイツ特許出願公開第1572153号及び同第2036585号公報に配唆されているようにして敬柔不浸透性の降暖を設けることによつて簡単に建成することができる。

成光性複写組成物が、光化学架構反応可能の高分子化合物を含む場合、架構は低分子アクリレート又はアルキルアクリレート によつてはまった〈又はほとんど生じず、このような暗 碌 は必要でない、それというのもこの場合光架係は、酸素の存在する場合にも、 館 光個所と未解 光個所では所望の差異で生じるからである。

本発明による感光性被写組成物で得られた記録材料は、適当な支持材上に又は受容シート上に像を作るために使用できると共に、印刷版、スクリーン、フォトレンスト及び同様のものと

ペース材は本発明による組成物で適当な有機 溶列又は常剤混合物から、カステイング、スプ レー又は浸漬法によりコーチングされる。

架構処理をエチレン系不飽和モノマーの重合 によつてのみ行う場合には、通常本発明による

して使用可能の存彫り像を製造するのに使用することもできる。更に本発明による感光性視界 組成物は、要面保護用として使用するのに、数ではある。ではないではない。 は物理的に免疫せずまた化学的にないではない。 破業により交叉結合を形成する。で、ないのは、 インキを製造するのに使用可能である。 代代学処理により行ない、従つて軽率であり、 生体学的に安全である。

印刷版、スクリーン、防食材及び同様のものは、本発明による適当な復写材料から常法で、例えば適当なオリジナルの下方で解光した後その可留性部分を維持する像不存在解所を、適当な溶剤例えばアルカリ水溶液で処理して除去することにより製造することができる。

また現像は他の方法で、便化した像存在個所 と、硬化されない像不存在個所との物理的差異 、例えば融点の差、固踏度の差、接着度の差、 光学透明度の差等を利用して実施することがで もる。

特開 昭52---8 2415(9)

次に本発明を実施例に基づき詳述する。他に 記載しない限り、すべての負は重量である。重 量部と写量部との関係はよと叫との関係と同じ である。

## 例 1

ノチルメタクリレート 85.8 重畳部とメタクリ 140.0重量部ル 2.5 重量部とから成る、平均分子量35000及び酸価 86の共重合体

ペンタエリトリントートリアクリレート 140.0 重量部 トリー(4--(メチル--フエニルアミノ)-- 1.5 重量部 フエニル]--メチルアセテート

を、エチレングリコールモノエチルエーテル 14000重**最部**に溶かす。

上記組成の一連の容液を調製し、その各々に 開始剤7.0重量%、又は式」に相応する開始剤3.5重量%と11式に相応する開始剤3.5重量%とから成る混合物を加える。

この溶液を濾過し、次いで毎分100回転で 気気化学的に 観面化されたアルミニウム浴上に 回転飲布し、乾燥する。

乾燥後との試料ブレートに、水2870重量

部中にカルボキシメチルセルロース2.0 重量部、カンショ蛸1.0 重量部、サポニン1.0 重量部及びソルビン酸0.1 2 重量部を含む水溶液を、低燥磨が1 m 当り約0.6 をの重量を有するように流布する。次いで各サンブルを減度範囲0.05~3.0 5及び機度増加0.1 5の2 1 段ハーフトーン機(コダック社: "Photographic Step Tablet "No. 2 )の下方で2分間似光した。使用した光源は8,000 W 「キセノコーブ」(Xenokop)スポットアーク灯(間隔:72cm)である。

は不存在個所を除去するため、プレートを、 水 1 0 0 重量部中のメタ建設ナトリウム九水和 物 1.5 重量部、ポリエチレングリコール 6000 0.3 重量部、レフリン酸 0.0 6 重量部及び水酸 化ストロンチウム八水和物 0.0 3 重量部から成 る、pH 1 1.9 の現像剤で3 0 秒間擦り、水で温 を洗り。

複写層をとうして処理した場合、コダック社 製踏段楔の完全に再生された段は開始剤又はテ

ストされた開始 剤混合物の初期活性の尺度 である。 すなわら再生された段の数が多いほど 実際の感光性は高い。

次の第1表はテストされた開始剤組成物の各々における階段製り完全に再生された段の数を挙げたものである。 この場合政接する部分的に 発色された移行段は除外している。 階段與の2つの政接する段の感光性は  $\sqrt{2}$  だけ異なる。 階段 楔の段 0 は光学 濃度 0.05 に相当する(フィルム材の固有吸収度)。

				·	
			無	3 农	
1	開製	始·剤	型	テスト番号	段の数
I	9			1	1
j	14			2	1
1	15	•		3	3
		n	1	4	1
	•	2	3	5	0
		3	6	· 6	0
			٥	. 7	0

		<b>1 15</b> .	8	1
ī	8	<b>j</b> 1	9	7
I	ģ	1 3	10	8
I	9	1 6	11	8
J	8	. д 8	12.	6
1	9	I 15	13	3
1	14	1 .1	14	6
I	14	ı 3	15	10.
1	14	n 6	16	10
1	14	1 9	17	· <b>7</b>
. 1	14	1 15	18	5
1	15	B 1	19	8
1	15	1 3 <sub>.</sub>	20	8
I	15	<b>J</b> 6	21	8
Į,	15	E 8	22	9
1	15	I 15	. 23	4
<del>(7</del> 9)	2			

本例は式 I の特殊な化合物(化合物番号 I 18)に対する式 I の種々異なる化合物の影響力を示すものである。

特開 昭52-8 2415(10)

メチルメタクリレート 8.5 重量部とメタクリ 140.0 重量部 ル酸1 5 重量部とから成る、平均分子量 4 3 0 0 0 及び酸価 8 6 の共重合体

140.0重量部

2,4-ジニトロー6ークロルーベンセンジ 1.5重量部 アソニウム頃を2ーメトキシー5ーアセテル アミノーNーシアノーエチルーNーヒドロキ シーエチルアニリンとカツブリングさせること によって得られたフルーアン染料

をエチレンクリコールモノエチルエーテル 1400.0 重長部に浴かす。

この一連の名談を製造し、その名々に開始到 5.0 重量部、又は式 1 18 に相当する開始到 2.5 重量部及び式 1 に相当する開始剤の 1 つ 2.5 重 量部を加える。

溶液を濾過し、電気化学的に粗面化されかつ 関極化されたアルミニウム箱に毎分100回転 で回転進布する。

乾燥したサンブルに、水 9 6.5 重景部中のポリビニルアルコール 3.5 重量部及びラウリルーエーテル硫酸ナトリウム 1.0 重量部から成る粘度約1.6 cp の溶液を塗布し、次いで乾燥する。更に例1に配載したようにして処理する。第

N 表は得られたサンブルの相対的な感光性を示すものである。

第 『 表

開始	刺車型	テスト番号	段の数
ı 18		24	1
	1 14	25	Ο.
	111	26	0
	1 2	·27	像なし
	B 15	28	0
	112	29	0
	I 13	30	<b>O</b> .
	I 6	. 31	0
1 18	114	32	7
1 18	111	33	4.
1 18	1 2	34	12
1 18	115	35	8
1 18	1 12	36	5
1 18	1 13	37	6
I 18	1 6	38	19-

*9*71 3

本例は式1の種々異なる開始剤化合物への、

式』の開始剤化合物の影響力を示すものである

テストは例2と同様にして実施した。式」に相応する開始剤として数種の化合物を使用し、 式1の開始剤は11の化合物であつた。

結果を下記第 V 表に示す:

第、V 表

	· 開	始	381			
1	觐	~		型	テスト番号	段の数
3	1.				39	1
1	9				40	5
1	17				41 .	4
1	:i8				42	1
. 1	28				43	. 0
			£	1	44	r
ı	·1		1	1	45	10
	9		В	· 1	46	12.
	17		1	1	47	12
	18	•	1	1	. 48	11
	28		B	1	49	8
F1)	4		٠			

.本例は開始剤系の2成分の混合比をその協力

作用効果を失りととなく変えるととのできる限 界幅を示すものである。

メチルメタクリレート85重景部とメタ 、 140.0重量部 クリル酸15重量部とから成る、平均分 子量約43000の共重合体

トリメチロールエタントリアクリレート 140.0 重信部 例 2 で使用したブルー 染料 1.5 重量部 をエチ レングリコールモノ エチ ルエーテル 1400.0 算量 部に 溶か す。

との種の一連の溶液を、開始剤 J 1 又は開始 剤 J 1 5.0 重量部、又はこれらの 2 種の開始 剤 の 混合物 26.0 重量部と混合する。

第一级数

. 開始 1型	<b>剤</b> 1 型	テスト番号	段の数
5.0 重量部		3 9	1
4.0 重量部	1.0重量部	50	8 .
30重量部	20重量部	51.	Ω

特閱 昭52-82415(11)

												19 03 0032 0	74121-4
:	2.5	重量部	2.5	"重量部	45	10				無	A	表	
:	2.0	重量部	3.0	电量部	52	11	1 25	第 女	自 剤 ·	题		テスト番号	段の数
	1.0	重量部	4.0	·重量部	53	10	1-1	.8				56	1
4	0.5	重量部	4.6	重量部	54	8	1 1	8	1	1		57	9
. 1	0.25	重量部	4.78	5重量部	55	8	1 2	9				58	像なし
٠			5.0	旗量部	44	1	1 2	. <b>9</b>	1	1	•	59	4
<b>6</b> 5q	5						1 3	31				60	1
						•	1 3	31	3	1		61	6
	本份	1では1,	O位!	<b>化積点段</b>	なる魔換分を	有する				1		62	1

式」に相当する化合物を比較する。

メチルメタクリレート87.5重量部と 140.0重量部 メタクリル竣12.5 殖量部とから成る、 平均分子景35000の共真合体

トリメチロールエタントリアクリレート 140.0 殖景部 1.5 重費部 例2に記載したプルー染料

をエチレングリコールモノエチルエーテル1400.0 重量部に浴かす。

との一連の浴液を開始剤 5.0 重量部又は2種 、の開始剤の各々2.5重量部と混合する。

各サンブルを例1におけるようにして評価し その結果を次の第 VI 表にまとめる。

本例は、多数の不飽和高分子化合物を含む感 光性被写租成物においても、本発明による開始 剤系の協力作用が完全に効果を発揮することを 示すものである。

一連の浴液を、2一メチルー2一メトキシベ ンダノンー4 2900.0重量部中のジアリル イソフタレートプレポリマー3600重量部及 びペンタエリトリットトリアクリレート900 重量部から製造する。

これらの溶液の各々を、単一開始剤16.0重

最部、又は式」及び式』の2種の開始剤各8.0 乗量部より成る混合物と混合し、 次いで溶液を 、固体物質が完全に溶解するまで提押する。溶 液を遊過し、機械的に規面化されたアルミニウ ム箔上に毎分レ〇〇回転で回転塗布する。塗布 されたアルミニウム箔を50℃で15分間乾燥 し、次いて真空灼内で21段のハーフトーン階 段椒(コダック社製: \* Photographic Step \* · Tablet " No. 2 )の下方で、8000 Wキセ ノン・スポット・アーク灯を用いて2四の間隔 で観光する。

段光後、サンブルを1,1,1-トリクロル エタン中に60秒間没し、次いで仕上げ裕剤を スプレーする。次いでプレートを、アラビアゴ ム(14°Be)80.0容景部、頻散(85%) 12.0容量部、弗化水素酸(50%)0.2容量 部、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (30%)0.5容量部及び水7.3容 最部から成る、西ドイツ特許出顧公開第194 0280号公線に記載された腐食液を用いてコ ットンパッドで45秒間処理する。

次いで銀個所を油性インキで料色する。相対 的な感光性を例1に記載したと同じ方法で比較

評価の結果は次の第W表にまとめる。

				第	W	<b></b>	•
	開	始		774			rn 44
	i W		1	型		テスト番号	段の数
		B	1(	8.01	通部)	63	8
		B	10	16.01	(略順	64	8
3	2	•	•			65	4
1	2	B	1			66	13
1	4					67	7
I	4	B	1			68.	14
3	6					69	6
1	6	8	1			70	15
I	7					71	5
I	7	3	1			72	13
1	8					73	8 .
1	8	5	1			74	13
1	9					75	8
I	9	1	1			76	15
1	12					. 77	3
1	12	3	1			78	14

特開 昭52-8 2415(12)

1	13			79	3
1	13	1	1	80	13
1	15			81	8
1	15	3	1 💎	82	15
4	16			83	7
1	16	1	1	84	16
1	17			85	7
j	17	1	1	86	15
1	24			87	3
1	24	9	1	. 88	13
1	29			89	3
1	.58	9	1	90	13
1	30			91	1
I	30	Đ	1	92	14
1	33	•		93	6
1	33	9	1	94	٦6

#### **6**41 7

エチレングリコールモノエチルエーテル 1400.0 重量部中の、メチルメタクリレート 8 5 重量部 及びメタクリル酸 1 5 重量部の共直合体 140.0 重量部、トリメチロールエタントリアクリレー ト140.0 重量部、例2 に記載したブルー染料 強布したブレートを、特徴空気を操器中でを 燥し、次いで再び例2に記載したポリビニルア ルコール及びラウリルーエーテル値載ナトリウ ムの水浴液で強布し、乾燥する。

\* ガのオリジナルの下方で、8 KW キセノン 窓 光鉄 置中で72 cm の間隔をおいて 窓光 した後、プレートを、水中のメタ珪 鍛ナトリウム、ボリエチレングリコール 6000、レブリン 酸及び水酸化ストロンテウムを含む例1 に配 収したアルカリ現像液を使用し綿バントを用いて 現像する。1% 解酸溶液で 擦つた後、ブレートの像個所を 油性インキで 着色する。

とうして得られた平版印刷板は、オフセット 被で数万の完全な印刷物を印刷するのに使用するととができる。

## **64** 8

エチレングリコールモノエチルエーテル 1400.0 乗部中の、メチルメタクリレート 8 5 重量部 及びメタクリル酸 1 5 重量部の共重合体(分子 最約43000)140.0 重量部、トリメチロールエタントリアクリレート 140.0 重量部、 例2で使用したブルー染料 1.6 重量部、化合物 19 25 重量部及び化合物 12 2.5 重量部 の溶液を確過し、薄いクロムメンキ層を設けた 真粒ブレートのクロム袋面に、 遠心分離器によ り间転換布し、その後ブレートを乾燥する。

次いでブレートに例2に記拠したポリビニル アルコール及びラウリルエーテル硫酸ナトリウムの水溶液を流布し、再び乾燥する。

複写型枠中でポジのオリジナルの下方で2分間露光した後(8 K♥ のキセノン・スポント・アーク灯を使用し、72 cm の距離から)、ブレートを例1で使用したアルカリ現像液を使用し糖パンドで接ることにより現像する。

次いでプレートを、 CaCl<sub>2</sub> 4 2.4 %、 2nCl<sub>2</sub>

9.8%、 HCL 1 0.8% 及び H<sub>2</sub>0 3 7% から成る市販のクロム網食剤でエンチングして、クロム層を 2 分以内に腐食除去する。水で潤いだ後、アセトン中にブレートを浸波することによつて 彼写層を除去し、像を再び濁ぎ洗いし、 1 % 裕H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> で擦り、最後に濁性インキで齎色する。

平版印刷用の完全な多層印刷板が得られ、とれから極めて多数の印刷が可能である。 例 Q

西ドイツ特許出願公開第2203732号公報の例12には、ポリー(メチルビニルエーテル/無水マレイン酸)及びアリルアミンから得られた光架構可能の化合物の製造が記載されている。

とのポリマー600.0重量部、トリメチロールエタントリアクリレート100.0重量部、化合物 1 1 8 重量部及び化合物 1 1 8.0重量部をメチルエチルケトン1400.0重量部に溶かし、溶液をナイロン布地(1 m 当り約80メンシュ)に施し、乾燥する。強布布地を、8 RW

キセノンランプを 7 2 cm の間隔を確いて使用してポンのオリンナルの下方で4分間像に応じて 似光し、得られる像をアセトンで現像する。 c りして有用なシルクスクリーンが得られる。 例 10

を布密液を、メテルエテルケトン2000.0 電台部及びエテレングリコールモノエテルエーテル200.0 重音部中の、ステレン/ 無水マレイン酸共電合体 400.0 重量部、αーメテルステレン/ ビニルトルエン共重合体 200.0 重量部、平均分子量30.000~35.000のポリビニルプタリル25.0 重量部、トリメテロールプロパントリアクリレート500.0 重量部、化合物 11 1.0 重量部及び化合物 11 4.0 重量部から製造し、練過する。

フェノール樹脂ペーパーのペースに積層され 丸厚さ35 μm の網箱にとの溶液を協布する。 乾燥した後との層に厚さ1~2 μm のポリビニ ルアルコール層を被破する。

後布した網ブレートを 8 KW キセノンランプ

支持材に、得られる乾燥層が3 2 g/ ピの重量 を有するように盗布する。

市販の簡層装備を用いて、塗布スパルムを網及び厚紙の展から成る複数材料の網表面に積層する。

ラミオートをキセノンランプ 8 KW を用いて、回路図を示すポジのオリジナルの下方で2分間銀光した後、保際フィルムを除去し、回路図の銀を 0.8% の機関の炭酸ナトリウム溶液で現像する。

毎回路を電療法により強化し、次いで鉛ー錫 層で電療法により被殺する。

レジスト層をアセトンに浸液することによつて除去する。最後に厚紙を FeC13 溶液中でエッチング除去し、こうしてブリント 回路の写真製造を完結させる。

代 理 人 弁賢士 ローランド・ソンデルよう ( ほか 1 名 ) 特開 昭52-8 241 5(13)を使用して回路図を示すオガのオリジナルの下方で 2 分間 隔光する。 次いで 例 1 で使用した水性アルカリ現像液を用いて 現像 し、 5 0 ℃で水性 Pec43 溶液でエンチングする。

銅は超量された個所で腐食され、紫気工業で 使用されるタイプの印刷回路が得られる。

### 例 11

メタクリル酸25重量部、n—ヘキシルメ 700.0 重量部タクリレート62.5重量部、及びメチルメタクリレート12.5重量部から成るターポリマー(結合剤として)

西トイツ特許出額公開第 2064079 号公報 560.0 重量部 の例1 に記載されたモノマー(2,2,4 ートリメテルペキサメチレンージイソンプ オートとダーヒドロキシーエテルメタクリレートとの反応生成物)

トリエチレングリコールジメタクリレート15.0 重量部例2で使用したブルー染料2.0 重量部化合物 1 285.0 重量部化合物 1 65.0 重量部

をメチルエチルケトン 2 5 0 0 0 重量部及びエ チルアルコール 2 0 0 0 重量部化溶かす。

**宿液を濾過し、ポリエチレンテレフタレート**